# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-33042

(43)公開日 平成11年(1999)2月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ		
A 6 1 C	15/00		A 6 1 C	15/00	
A 4 6 B	5/00		A 4 6 B	5/00	Z
A 4 6 D	1/00	101	A46D	1/00	1 0 1

# 審査請求 未請求 請求項の数12 FD (全 17 頁)

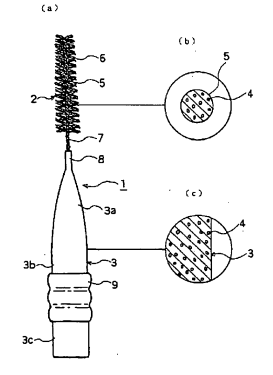
		借且附入	不明不 明不気の数に FD(主 17 頁)
(21)出願番号	特願平10-18246	(71)出顧人	000181228 株式会社ジーシーデンタルプロダクツ
(22)出願日	平成10年(1998) 1月12日	(72)発明者	愛知県春日井市鳥居松町2丁目285番地
(31)優先権主張番号	特願平9-17287	, ,,,	愛知県春日井市押沢台6丁目10番地の4
(32)優先日	平 9 (1997) 1 月14日	(72)発明者	長谷川 明
(33)優先権主張国	日本(JP)		愛知県犬山市大字羽黒字高橋郷17番地の3
(31)優先権主張番号	<b>特願平</b> 9-147109	(74)代理人	弁理士 笠井 量
(32)優先日	平 9 (1997) 5 月20日		
(33)優先権主張国	日本 (JP)		
	·		
			•
		l	

# (54) 【発明の名称】 歯間ブラシ

# (57)【要約】

【課題】 細菌やカビ等有害微生物が増殖したりすることのない抗菌性の歯間ブラシを提供する。

【解決手段】 ブラシ毛(5)が先端から所定長さにわたり金属ワイヤーに撚り込まれたブラシ部とワイヤー部とからなるブラシ部材の、ワイヤー部の末端から所定長さが柄部材(3)に埋設されてなる歯間ブラシ(1)であって、少なくとも前記ブラシ毛(5)には、熱可塑性合成樹脂に対し無機系抗菌剤として例示される抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重量%含有してなることを特徴とする。



## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ブラシ毛が先端から所定長さにわたり金属ワイヤーに撚り込まれたブラシ部とワイヤー部とからなるブラシ部材の、ワイヤー部の末端から所定長さが柄部材に埋設されてなる歯間ブラシにおいて、

前記ブラシ毛は、熱可塑性合成樹脂に対し無機系抗菌剤 を0.1~5.0重量%含有してなることを特徴とする 歯間ブラシ。

【請求項2】 前記柄部材は、熱可塑性合成樹脂に対し無機系抗菌剤を0.1~5.0重量%含有してなること 10を特徴とする請求項1記載の歯間ブラシ。

【請求項3】 ブラシ毛が先端から所定長さにわたり金属ワイヤーに撚り込まれたブラシ部とワイヤー部とからなるブラシ部材の、ワイヤー部の末端から所定長さが柄部材に埋設されてなる歯間ブラシにおいて、

前記ブラシ毛が、熱可塑性合成樹脂に対し抗菌性ゼオライトを 0.1~5.0重量%含有してなることを特徴とする歯間ブラシ。

【請求項4】 前記柄部材は、熱可塑性合成樹脂に対し 抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重量%含有してなる 20 ことを特徴とする請求項3記載の歯間ブラシ。

【請求項5】 前記金属ワイヤーは、抗菌性合金からなることを特徴とする請求項1、2、3または4記載の歯間ブラシ。

【請求項6】 前記金属ワイヤーは、抗菌性のNi-Cu系合金からなるものであることを特徴とする請求項5 記載の歯間ブラシ。

【請求項7】 前記抗菌性のNi-Cu系合金は、Ni 66.5重量%、Cu31.5重量%、Fe1.2重量 %を含有する合金であることを特徴とする請求項6記載 30 の歯間ブラシ。

【請求項8】 前記金属ワイヤーは、少なくともCu 1.5重量%、Cr17重量%含有するステンレスであることを特徴とする請求項5歯間ブラシ。

【請求項9】 柄部材を構成する熱可塑性合成樹脂が少なくとも金属接着性ポリオレフィンからなることを特徴とする請求項1、2、3、4、5、6、7または8記載の歯間ブラシ。

【請求項10】 請求項9記載の歯間ブラシにおいて、 金属接着性ポリオレフィンは、超低密度ポリエチレンに 40 カルボン酸がグラフト反応により導入されてなるもので あることを特徴とする歯間ブラシ。

【請求項11】 請求項10記載の歯間ブラシにおいて、前記金属接着性ポリオレフィンが熱可塑性合成樹脂100重量部中5.6重量部以上であることを特徴とする歯間ブラシ。

【請求項12】 請求項10記載の歯間ブラシにおい いった軟質な熱可塑性合成樹脂が単独でまたはポリマー て、柄部材を構成する熱可塑性合成樹脂が、金属接着性 ブレンドして使用されている。ワイヤー部(23)は、ポリオレフィン5~55重量部、EVA55~25重量 柄部材(24)の先頭の先細部(25)から突出するよ部、軟質ポリエチレン10~35重量部のポリマーブレ 50 うになっており、奥歯の歯間空隙等をブラッシングする

2 ンドからなるものであることを特徴とする歯間ブラシ。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗菌性の歯間ブラシに関するものである。さらに詳しくは、本発明は、歯間空隙に挿入して歯間空隙の歯垢等を除去したり、歯間部の歯肉をマッサージしたりするのに使用する歯間ブラシに関するものである。

[0002]

【従来の技術】歯垢は、口腔内に生息してる常在菌であ るストレプトコッカス・ミュータンスが食物中の砂糖等 を栄養源としてグルカンを作り、これが歯の表面に付着 したものであって、唾液中の石灰によって石灰化すると 剥離が困難な歯石となって歯の表面に固定する。そし て、歯垢や歯石には食物のカス等を栄養源とする嫌気性 ・好気性細菌が生息することになる。 歯垢の約70% は、微生物で形成され、糸状菌の塊や多数のグラム陽性 球菌、桿菌、また少数のグラム陰性菌等であり、残り約 30%の大部分は細菌性の多糖類であって、菌体外多糖 のデキストラン (dextran )、ミュータン (mutan )、 レバン(levan)等からなる。歯垢内の細菌が生成する 酸や毒素等によって、虫歯や、歯肉炎または歯槽膿漏等 の歯周病が引き起こされるといわれている。歯垢や歯石 をそのままにしておくと、歯と歯肉の間にポケットが生 じて膿がたまり、たまった膿が歯を支えている歯槽骨を 溶かして歯槽膿漏へと進行する。歯肉炎や歯槽膿漏を防 止するためには、歯ブラシ等により歯垢を除去して歯の 表面を清浄にするとともに歯石の発達を防止し、歯肉部 へのマッサージを行うことで歯肉の血行を高め、新陳代 謝を促し、ポケットをなくし歯の固定をしっかりさせる ことが必要である。

【0003】歯間ブラシは、歯ブラシの補助具に位置付 けられるもので、通常の歯ブラシでは除去することがで きない歯間空隙の歯垢等を除去し、歯間部に面した歯の 虫歯の発生を防止するとともに、歯間部での歯周病の発 生を防止し、歯間部の歯肉をマッサージするのに使用さ れるものである。歯間ブラシ(20)は、例えば、図3 から明らかなように、ステンレス等からなる金属ワイヤ ーにブラシ毛(21)を撚り込んだブラシ部(22)と くの字状またはコの字状に曲げた金属ワイヤー部(2 3)を所定長さ埋設した柄部材(24)とからなってい る。ブラシ毛(21)には、ポリアミド、ポリブチレン テレフタレートといった熱可塑性合成樹脂が使用されて いる。また、柄部材(24)は、低密度ポリエチレン (LDPE) 等の軟質ポリエチレン、ポリプロピレン (PP)、EVA (エチレン-酢酸ピニル共重合体)と いった軟質な熱可塑性合成樹脂が単独でまたはポリマー ブレンドして使用されている。ワイヤー部(23)は、 柄部材(24)の先頭の先細部(25)から突出するよ

15

ために歯間ブラシ(20)を曲げる必要がある場合、先細部(25)を曲げることで、金属ワイヤーの曲率半径を小さくすることなく曲げることができ、ワイヤー部(23)の折れ等を防止することができるようになっている。歯間ブラシ(20)は、そのブラシ部(22)を歯に対してほぼ垂直方向から歯間空隙に挿入して、その方向に動かして使用すると、ブラシ部(22)によって歯面に付着している歯垢、または、歯間空隙にたまっている食物カスを除去することができ、歯間空隙の歯面を清潔にすることができるとともに、ブラシ部(22)が 10歯肉部を適度にマッサージし、歯肉の新陳代謝を活発化して歯肉を鍛錬し、歯肉を健康にすることから多用されている。

【0004】歯間ブラシによって除去された歯垢等は、 ブラシ毛(21)の表面、またはブラシ毛(21)間に 付着する。歯垢は粘着性があり、ブラシ毛(21)は通 常の歯ブラシより細い素材が使用され、ブラシ毛(2 1)相互間が密であり、ブラシ毛(21)の表面等に付 着したりした歯垢等は、水道水等で完全に除去すること はかなり困難である。歯垢等がブラシ毛(21)に付着 20 した歯間ブラシ(20)を放置すると、歯垢等の内で細 菌やカビが増殖したりすることになり、不衛生である。 すなわち、細菌やカビが増殖した歯間ブラシは、特有の 不快な臭いがし、場合によっては、色が付いたりしてし まい継続して使用することに躊躇することにもなりかね ない。細菌やカビが付着した歯間ブラシ(20)を歯間 空隙に挿入して使用すると、口腔内に細菌やカビが残 り、これが口臭や口内炎の原因になる恐れがある。ま た、歯間ブラシ(20)のブラシ毛(21)によって歯 間の歯肉を痛めたりすると、細菌やカビによって炎症を 30 起こしたりすることにもなる。場合によっては、胃腸障 害等身体に害を及ぼす可能性もある。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記のような実情に鑑み鋭意研究の結果創案されたものであり、細菌やカビ等有害微生物が増殖したりすることのない歯間ブラシを提供することを目的としている。

### [0006]

4 菌剤を0.1~5.0重量%含有していてもよく、これ によれば、ブラシ毛および柄部材に細菌、カビ等の微生 物が増殖することがなく無菌状態を維持することができ る。また、本発明の歯間ブラシは、ブラシ毛が先端から 所定長さにわたり金属ワイヤーに撚り込まれたブラシ部 とワイヤー部とからなるブラシ部材の、ワイヤー部の末 端から所定長さが柄部材に埋設されてなる歯間ブラシに おいて、前記ブラシ毛が、熱可塑性合成樹脂に対し抗菌 性ゼオライトを0.1~5.0重量%含有しているもの であってもよいものである。これによれば、抗菌性ゼオ ライトによりブラシ毛に付着した歯垢等にいる細菌を滅 菌させることができ、歯垢等が付着した歯間ブラシを放 置しても細菌、カビ等の微生物が増殖することがなく無 菌状態を維持することができる。前記柄部材は、熱可塑 性合成樹脂に対し抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重 量%含有していてもよく、これによれば、ブラシ毛およ び柄部材に細菌、カビ等の微生物が増殖することがなく 無菌状態を維持することができる。抗菌性ゼオライトと しては、後述するような耐変色性に優れた抗菌性ゼオラ イトを用いることが好ましい。このような耐変色性に優 れた抗菌性ゼオライトを、歯間ブラシのブラシ毛、柄部 材用の熱可塑性合成樹脂に混入するだけでなく、歯間ブ ラシのスリーブ用の熱可塑性合成樹脂に混入することも 可能である。耐変色性に優れた抗菌性ゼオライトを混入 することで、長期間使用しても熱可塑性合成樹脂の変色 が少なく商品価値が長期にわたり維持できることになり 好ましい。前記金属ワイヤーとしては、ステンレス、チ タン、チタン合金、コバルトクロム、ニッケルクロム、 鉄、銅、アルミニウム等が使用できるが、ステンレスが 耐食性が良好で、機械的強度が十分で、安価であること 等の点から好ましい。また、前記金属ワイヤーは、抗菌 性合金からなるものであってもよく、これによれば、ワ イヤーにも細菌、カビ等の微生物が増殖することがなく 無菌状態を維持することができる。抗菌性合金として は、抗菌性のNi-Cu系合金、抗菌性のステンレス等 が採用できる。前記抗菌性のNi-Cu系合金として は、Ni66.5重量%、Cu31.5重量%、Fe 1. 2重量%を含有する合金が例示できる。また、前記 抗菌性ステンレスとしては、少なくともCul.5重量 %、Cr17重量%含有する抗菌性ステンレス(商品 名; NSS AM1:日新製鋼(株)製)等が例示でき る。柄部材を構成する熱可塑性合成樹脂が少なくとも金 属接着性ポリオレフィンからなることが、ブラシ部材の ワイヤー部を直線状のまま埋設固定できることから好ま しく、その際の金属接着性ポリオレフィンとしては、超 低密度ポリエチレンにカルボン酸がグラフト反応により 導入されてなるものであることが望ましい。該金属接着 性ポリオレフィンは単独、または、他の熱可塑性合成樹 脂とポリマーブレンドして使用することが可能である。

脂が使用でき、金属接着性ポリオレフィンが熱可塑性合成樹脂100重量部中5.6重量部以上であることが金属ワイヤーが柄部材から容易に抜け出さない十分な接着力を得る上で好ましい。金属接着性ポリオレフィンが熱可塑性合成樹脂100重量部中5.6重量部未満では、金属ワイヤー表面と柄部材との接着力が劣ることになり好ましくない。とりわけ、ポリマーブレンドとしては、金属接着性ポリオレフィン、EVA、軟質ポリエチレンの組合せが好ましく、前記金属接着性ポリオレフィン5~55重量部、EVA55~25重量部、軟質ポリエチ 10レン10~35重量部とすることが望ましい。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、実施の形態を示し、さらに 詳しくこの発明について説明する。もちろんこの発明は 以下の実施の形態によって限定されるものではない。図 1(a)は本発明の歯間ブラシの一例を示す平面図、

(b)はブラシ毛の拡大断面図、(c)は柄部材の拡大 断面図である。ここにおいて、無機系抗菌剤として抗菌 性ゼオライトを用いるものとして説明する。 図1に示さ れるように、歯間ブラシ(1)は、ブラシ部材(2)と 柄部材(3)とからなる。ブラシ部材(2)は、抗菌性 ゼオライト(4)が混合され練り込まれた熱可塑性合成 樹脂を成形してなるブラシ毛(5)が、ステンレスワイ ヤーにその先端から所定長さにわたり撚り込まれたブラ シ部(6)と、ワイヤー部(7)とからなる。そして、 前記ワイヤー部(7)の末端から所定長さが、抗菌性ゼ オライト(4)が混合され練り込まれた熱可塑性合成樹 脂の柄部材(3)に埋設されている。柄部材(3)に後 述する金属接着性ポリオレフィンを含有させた熱可塑性 合成樹脂を使用しない場合は、柄部材(3)内に埋設さ 30 れるワイヤー部(7)は、通常、くの字状、またはコの 字状に折曲げられたものを使用する。柄部材(3)の頭 部(3a)からは、ワイヤー部(7)を包み込んだ先細 部(8)が突設しており、胴部(3b)と尾部(3c) との間にはつまみ部(9)が環状に設けられている。胴 部(3b)と尾部(3c)の外径は同一となっており、 必要に応じ図示していないスリーブに嵌挿して接続する ことができるようになっている。従って、スリーブにブ ラシ部(6)方向から挿入し、胴部(3b)を嵌合する ことで歯間ブラシ(1)を保管状態とすることができ、 尾部(3c)をスリーブに嵌合させることで、スリーブ から延長した状態で歯間ブラシを使用することができる ものである。

【0008】ブラシ毛に用いる熱可塑性合成樹脂としては、例えば、ポリアミド、ポリブチレンテレフタレート等が使用できる。これらは単独であっても、また2種以上混合して用いてもよいものである。

【0009】柄部材に用いる熱可塑性合成樹脂としては、例えば、低密度ポリエチレン(LDPE)等の軟質ポリエチレン、ポリプロピレン(PP)、EVA(エチ 50

レンー酢酸ビニル共重合体)、ポリアセタール(POM)等が使用できる。これらは単独であっても、また2種以上混合して用いてもよいものである。また、後述するように全層接着性エリオレス・ン単独まれば他の勢可

6

るように金属接着性ポリオレフィン単独または他の熱可 塑性合成樹脂とのポリマーブレンドであってもよい。 【0010】抗菌性ゼオライトは、天然ゼオライトまた は合成ゼオライト中のイオン交換可能なイオン、例え ば、ナトリウムイオン、カルシウムイオン、カリウムイ オン、マグネシウムイオン、鉄イオン等の一部または全 部を抗菌性金属イオン、例えば、銀、銅、亜鉛、ビスマ ス、タリウムの内から選択される1種または2種以上の 金属イオンと交換されることにより得られたものが採用 できる。好ましくはアンモニウムイオン及び前記抗菌性 金属イオンで置換したものである。抗菌性金属イオンと しての銀、銅、亜鉛、ピスマス、タリウムのイオンのう ち銀、銅または亜鉛のイオンが抗菌性、経済性、生体為 害性等の観点から好ましい。ゼオライトは、一般に3次 元骨格構造を有するアルミノシリケートであり、一般 式; XMz /n O·Al2 O3 ·YSiO2 ·ZH2 O で表される。ここでMはイオン交換可能なイオンを表し 通常は1または2価の金属イオンであり、nは(金属) イオンの原子価、Xは金属酸化物の係数、Yはシリカの 係数、乙は結晶水の分子数である。ゼオライトの具体的 なものとしては、例えば、A-型ゼオライト、X-型ゼ オライト、Y-型ゼオライト、T-型ゼオライト、高シ リカゼオライト、ソーダライト、モルデナイト、アナル サイム、クリノプチロライト、チャバサイト、エリオナ イト等をあげることができるが、これに限定されるもの ではない。これら例示したゼオライトのイオン交換容量 は、A-型ゼオライト 7meq/g、X-型ゼオライ ト 6.4meq/g、Y-型ゼオライト 5meq/ g、T-型ゼオライト 3.4meq/g、ソーダライ ト 11.5meq/g、モルデナイト 2.6meq /g、アナルサイム 5meq/g、クリノプチロライ h = 2.6 meg/g, 4 meg/g,エリオナイト3.8meg/gであり、いずれも前記抗 菌性金属イオンでイオン交換するに充分な容量を有して いる。

【0011】ゼオライト中の前記抗菌性金属イオンは、0.1~25重量%(110℃乾燥基準による)含有されていることが、抗菌性の点から必要である。銀イオン0.1~8重量%、亜鉛イオンを0.1~20重量%含有することがより好ましい。また、ゼオライト中のアンモニウムイオンは、0.5~5重量%、好ましくは0.5~2重量%(110℃乾燥基準による)含有されていることがゼオライトの変色を防止するために必要である。前述した耐変色性に優れた抗菌性ゼオライトとしては、特開平6-247816号公報記載の製造法に基づく抗菌性ゼオライト、特開平7-247113号公報記載の製造法に基づく抗菌性ゼオライトが例示できる。特

開平6-247816号公報記載の製造法に基づく抗菌 性ゼオライトは、ヒドロキシまたはアルコキシシラン又 はその低縮合物により抗菌性金属を担持するゼオライト を処理することで得られるものである。また、特開平7 -247113号公報記載の製造法に基づく抗菌性ゼオ ライトは、抗菌性金属を担持するゼオライト1000重 量部に対して、0.05重量部以上のエチレン性不飽和 結合を含むアルコキシシラン単量体と9.95重量部以 上のエチレン性不飽和単量体から少なくとも成り、かつ 該アルコキシシラン単量体とエチレン性不飽和単量体と 10 の総和が10~200重量部である共重合体により、上 記ゼオライトを表面処理することで得られるものであ る。このうち、特開平7-247113号公報記載の抗 菌性ゼオライトが、低分子量有機ポリマーに対する分散 性、相溶性が優れていることから好ましい。この他に、 抗菌性ゼオライトを混入した耐変色性に優れた抗菌性ポ リオレフィン組成物を使用することも可能である。この ような抗菌性ポリオレフィンとしては、特公平7-21 091号公報、特公平6-23274号公報に記載され たものが例示できる。特公平7-21091号公報に記 20 載された抗菌性ポリオレフィン組成物は、塩素化合物を 含有するポリオレフィン樹脂100重量部に対して、 (a) 銅、銀、亜鉛及び錫よりなる群より選ばれた一種 又は二種以上の金属を多孔質ゼオライトに保持させてな る抗菌剤O.1~5.0重量部と、(b)リン系酸化防 止剤0.01~0.5重量部と、(c)フェノール系酸 化防止剤0.01~0.3重量部と、(d)ハイドロタ ルサイト類及び/又は酸化マグネシウムからなる塩素に 対する中和剤0.01~0.5重量部とを含有すること を特徴とするものである。特公平6-23274号公報 30 に記載された抗菌性ポリオレフィン組成物は、塩素化合 物を含有するポリオレフィン樹脂100重量部に対し て、(a)銀、銅、亜鉛及び錫よりなる群より選ばれた 一種又は二種以上の金属を多孔質ゼオライトに保持させ てなる抗菌剤O. 1~5. O重量部と、(b) ヒンダー ドアミン系ポリシロキサン化合物0.01~0.5重量 部と、(c)ハイドロタルサイト類、ケイ酸アルミニウ ムカルシウム、周期律表第II族の金属の酸化物及び水 酸化物よりなる群より選ばれた一種又は二種以上の中和 剤0.01~0.5重量部とを含有することを特徴とす るものである。このような耐変色性に優れた抗菌性抗菌 性ゼオライト、抗菌性ゼオライトを混入した耐変色性に **愛れた抗菌性ポリオレフィン組成物のうちから適宜選択** して使用する。そして、このような抗菌性ゼオライト

【0012】ブラシ毛用の熱可塑性合成樹脂に対し前記 る。金属接着性ポリオレフィンは単独でも、金属接着性 が オレフィンを含むポリマーブレンドであってもよとが好ましい。抗菌性ゼオライトが0.1重量%未満で い。金属接着性ポリオレフィン単独の場合は、成形後のは、ブラシ毛の表面に均一に抗菌性ゼオライトの微小粒 離型性を良好にするため、金型に離型剤を塗布すること子を露出させるには不十分であり、充分な抗菌性が発揮 50 が好ましい。また、成形時のひけを防止するためには、

は、永続的な抗菌性を示すものである。

できない、また、5.0重量%を超えるとブラシ毛の強度、弾性率、耐熱性等の機械的性質が劣ることになり、しかも、抗菌性ゼオライトの色の影響が強く出ることから好ましくない。ブラシ毛用の熱可塑性合成樹脂を溶融状態とし、微粒子状の抗菌性ゼオライトを混合し練り込み、その後、押し出し成形等によりブラシ毛を得る。抗菌性ゼオライトの平均粒径は1.5~2μm、最大粒径で10μm以下とすることが、抗菌性ゼオライトの熱可

塑性合成樹脂への均一分散を図り、成形を阻害せず、良

好な抗菌性を発現させる等の点から好ましい。

8

【0013】また、柄部材の熱可塑性合成樹脂に対し前 記抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重量%含有させる ことが好ましい。抗菌性ゼオライトが0.1重量%未満 では、柄部材の表面に均一に抗菌性ゼオライトの微小粒 子を露出させるには不十分であり、充分な抗菌性が発揮 できない。また、5.0重量%を超えると柄部材の強 度、弾性率、耐熱性等の機械的性質が劣ることになり、 しかも、抗菌性ゼオライトの色の影響が強く出ることか ら好ましくない。柄部材用の熱可塑性合成樹脂を溶融状 態とし、微粒子状の抗菌性ゼオライトを混合し練り込 み、その後、成形を行い柄部材を得る。抗菌性ゼオライ トの平均粒径は1.5~2 μm、最大粒径で10 μm以 下とすることが、抗菌性ゼオライトの熱可塑性合成樹脂 への均一分散、良好な成形、良好な抗菌性を発現させる 上で好ましい。柄部材の成形は、ブラシ部材のワイヤー 部を挿入して金型内で成形するインサート成形法が採用 される。

【0014】柄部材として、少なくとも金属接着性ポリ

オレフィンを含有する熱可塑性合成樹脂を用いると、図 2に示されるようにブラシ部材(2)の直線状ワイヤー 部(10)の末端から所定長さを柄部材(3)に埋設さ せるインサート成形によるだけでワイヤー部(10)が 柄部材(3)に充分接着されるので、柄部材(3)に埋 設するワイヤー部 (10)の折曲げ加工や、ワイヤー部 (10)への接着剤の塗布、またはプライマーの塗布等 の操作を必要としないことから好ましいものである。 【0015】金属接着性ポリオレフィンとして、超低密 度ポリエチレンにカルボン酸がグラフト反応により導入 されてなる金属接着性ポリオレフィンであることが、埋 設された直線状ワイヤー部との接着性、成形加工性、柄 部材の使用時の柔軟性等の点から望ましい。この金属接 着性ポリオレフィンと金属との接着機構は、はっきりし ていないがグラフト反応により導入されたカルボン酸と 金属表面の酸化膜や収着水分中の一〇H基等と化学結合 または水素結合を引き起こすことによるものと考えられ る。金属接着性ポリオレフィンは単独でも、金属接着性 ポリオレフィンを含むポリマーブレンドであってもよ い。金属接着性ポリオレフィン単独の場合は、成形後の 離型性を良好にするため、金型に離型剤を塗布すること

射出速度を低くするようにすればよい、金属接着性ポリ オレフィンとしては、特公昭54-18297号公報、 特公昭58-12299号公報、特公平4-60140 号公報、特開平2-6513号公報記載のものが例示で きる。特公昭54-18297号公報に記載されたもの は、不飽和カルボン酸またはその無水物をグラフトさせ たポリオレフィンもしくは該グラフトさせたポリオレフ ィンをプレンドしたポリオレフィンAに、0.01ない し2重量%のリン酸塩Bを配合してなることを特徴とす る金属に対して接着持続性の良好な組成物を内容とする ものである。特公昭58-12299号公報に記載され たものは、不飽和カルボン酸あるいはその無水物で一部 あるいは全部が変性されたポリエチレン70ないし95 重量部とポリプロピレン5ないし30重量部からなり、 変性によって含有される不飽和カルボン酸あるいはその 無水物の量が組成物1g当たりのカルボニル基として1 ×10-4ないし1×10-1ミリモル当量の範囲にあるこ とを特徴とする金属接着性の優れたポリオレフィン組成 物を内容とするものである。特公平4-60140号公 報に記載されたものは、135℃のデカリン中で測定し 20 た極限粘土[η]が10d1/g以上である超高分子量 ポリオレフィンに、不飽和カルボン酸、その酸無水物、 その塩又はそのエステルからなる不飽和カルボン酸誘導 体成分単位がグラフト共重合した変性超高分子量ポリオ レフィンの粉末であって、350メッシュふるいを少な くとも20重量%以上が通過し、平均粒径が1ないし8 0μの範囲にある変性超高分子量ポリオレフィンの粉末 を内容とするものである。特開平2-6513号公報に 記載されたものは、プロピレンとエチレンと炭素原子数 が $4\sim20$ の $\alpha$ -オレフィンとに由来するポリオレフィ 30 ン共重合体にランダムに不飽和カルボン酸またはその誘 導体を0.01乃至10重量%グラフト重合させた変性 重合体から成り、前記ポリオレフィン共重合体プロピレ ン成分が40乃至90モル%、エチレン成分が2乃至4 0モル%、及び $\alpha$  -オレフィン成分が10乃至40モル %の範囲内であり、且つ、該αーオレフィン成分/(エ チレン成分+該α-オレフィン成分)の関係モル比が 0.1万至0.9範囲内にあることを特徴とするポリオ レフィン変性重合体を内容とするものである。このよう な金属接着性ポリオレフィンのうちから適宜選択して使 40 用する。

【0016】ポリマーブレンドからなるものを使用する 場合、金属接着性ポリオレフィン以外の熱可塑性合成樹 脂としては、高圧低密度ポリエチレン(HPLDP E)、超低密度ポリエチレン(VLDPE)、直鎖状低 密度ポリエチレン (LLDPE) 等の軟質ポリエチレ ン、中密度ポリエチレン (MDPE)、高密度ポリエチ レン(HDPE)、エチレンビニルアルコール供重合体 (PVOH)、エチレン-酢酸ビニル共重合体(EV

1.0

等が採用できる。金属接着性ポリオレフィン以外のこれ らの熱可塑性合成樹脂は、金属接着性ポリオレフィンに 対し1種または2種以上をポリマーブレンドすることが できる。ポリマーブレンドにおける熱可塑性合成樹脂の 組合せは、金属接着性ポリオレフィンの金属ワイヤーと の接着性を疎外しないものであって、樹脂相互の相溶 性、混和性を考慮し、得られる柄部材の曲げ強度等の機 械的特性、生体適合性、離型性、ひけ防止性等の成形加 工性、製造コスト等を勘案の上決定する。その混合割合 は、金属ワイヤーとの接着性が十分確保できる範囲を選 定することが必要である。前記したように超低密度ポリ エチレンにカルボン酸がグラフト反応により導入されて なる金属接着性ポリオレフィンと他の熱可塑性合成樹脂 とをポリマーブレンドして使用する場合、金属接着性ポ リオレフィンが熱可塑性合成樹脂100重量部中5.6 重量部以上であることが金属ワイヤーが柄部材から容易 に抜け出さない十分な接着力を得る上で好ましい。金属 接着性ポリオレフィンが熱可塑性合成樹脂100重量部 中5.6重量部未満では、金属ワイヤー表面と柄部材と の接着力が劣ることになり好ましくない。

【0017】ポリマーブレンドとしては、金属接着性ポ リオレフィン、EVA、軟質ポリオレフィンを組合せる ことが、金属ワイヤーとの接着性が十分であって、離型 剤を使用しなくても成形が可能であり、成形加工性が良 好であって、しかも柄部材に適正なたわみ性が得られる ことから好ましい。そして、金属接着性ポリオレフィン 5~55重量部、EVA55~25重量部、軟質ポリエ チレン10~35重量部の配合割合が好ましい。金属接 着性ポリオレフィンが5重量部未満では、金属ワイヤー との接着力が不十分となって好ましくなく、55重量部 を超えると、金属ワイヤーとの接着力は十分なものの成 形時に離型剤を使用することが必要となってくる。この 場合において、金属接着性ポリオレフィンが5重量部以 上10重量部未満までは金属ワイヤーとの接着力が有り かつ離型性が特に良好であり、10重量部以上20重量 部未満までは金属ワイヤーとの接着力が有り、離型性と 成形加工性が特に良好であり、20重量部以上になると 金属ワイヤーとの接着性、離型性、成形加工性、柄部材 のたわみ性のバランスをより図ることができる。このう ち、最も好ましい配合割合は、金属接着性ポリオレフィ ン30重量部、EVA45重量部、軟質ポリエチレン2 5重量部である。

【0018】ポリマーブレンドには、溶融による物理ブ レンド法、リアクティブプロセッシング法等各種の方法 が採用できるが、溶融による物理ブレンド法が、均一な 分散の点から好ましい。溶融による物理ブレンドにおい ては、ブレンドする熱可塑性合成樹脂の軟化温度、溶融 粘度等が接近している場合は、単軸スクリュー押出機等 を用いるのが好ましく、軟化温度の差が大きく、溶融粘 A)、ポリプロピレン(PP)、エチレン系イオノマー 50 度も大きく異なる場合は、2軸スクリュー押出機を用い

るのが好ましい。ポリマーブレンドされ押出機から押し 出された材料をペレットの状態とし、インサート成形に おいては、前記ペレットを溶融させ抗菌性ゼオライト微 粒子と混合させて成形に供する。このようなポリマーブ レンドに依れば、高価な金属接着性ポリオレフィンの使 用量を少なくすることができ、より安価な抗菌性歯間ブ ラシの柄部材を提供することができることになる。

【0019】なお、抗菌性ゼオライトだけではなく、抗 菌性ゼオライトとともに、その他の、例えば、抗菌性リ ン酸ジルコニウム、抗菌性リン酸カルシウム、抗菌性ガ 10 ラスの内から選択された1種または2種以上の抗菌性物 質を用いてもよいことはもちろんである。その際、熱可 塑性合成樹脂に対し、抗菌性ゼオライトと、抗菌性リン 酸ジルコニウム、抗菌性リン酸カルシウム、抗菌性ガラ スの内から選択された1種または2種以上のものを合せ た含有量は0.1~5.0重量%とすることが好まし い。抗菌性リン酸ジルコニウムとしては、銀リン酸ジル コニウム (商品名; ノバロン: 東亜合成(株)製、平均 粒径O.3~1.5µm)、抗菌性リン酸カルシウムと しては、銀アパタイト(商品名:アパサイダーA:サン 20 ギ(株)製、平均粒径1~10μm)、抗菌性ガラスと しては、銀ガラス(商品名;イオンピュア:石塚硝子 (株) 製、平均粒径1~20 μm) などが採用できる。 これらの抗菌性リン酸ジルコニウム、抗菌性リン酸カル シウム、抗菌性ガラスに担持される抗菌物質としては、 前記した銀に限られず、銅、亜鉛であってもよいもので あることはいうまでもない。前記したような抗菌性物質 以外の無機系抗菌剤が使用可能であることはいうまでも なく、要は、歯間ブラシのブラシ毛に使用される熱可塑 性樹脂または柄部材に使用させる熱可塑性樹脂と均一に 30 混合・練り込むことができ、十分な抗菌性を示すもので あればよく、そのようなものとして、さらに酸化チタン を例示することができる。前記した各種の抗菌剤は単独 で使用することも、また、2種以上を併用することもで きることはもちろんである。

【0020】柄部材の成形においては、無機顔料系着色 剤、助剤、安定化剤等を適宜添加することができる。無 機顔料系着色剤の添加量は、柄部材を構成する熱可塑性 合成樹脂に対し2重量%以下であることが好ましい。

[0021]

【実施例】以下、抗菌性ゼオライトを用いた歯間ブラシ の実施例を示しさらに詳しく説明する。

<1>実施例に先立ち、以下のようにして、抗菌性ゼオ ライトの抗菌性能試験を行った。

[ I ] ブラシ毛試料

A-型の抗菌性ゼオライト(商品名;ゼオミック: (株)シナネンゼオミック製)をポリアミド(商品名; 12

TYEX612 NYLON: デュポン (株) 製) に対 し1.0重量%溶融混合し、押し出し成形によってブラ シ毛用のナイロンフィラメントを製造した。前記抗菌性 ゼオライトの平均粒径は1.5μmであって、A-型ゼ オライト (Na2 O・A 12 O3 ・1.9 SiO2 ・X H2 O) のNaイオンがAgイオン、および、Znイオ ンとイオン交換されてなるものである。このA-型の抗 菌性ゼオライトは、構造式: 0.05Ag2 O·0.8 5ZnO·0. 1Na<sub>2</sub> O·Al<sub>2</sub> O<sub>3</sub> · 2SiO<sub>2</sub> · 5H2 Oで表現することができるものである。この抗菌 性ゼオライト中のAgイオンの含有量は2.5重量%、 Znイオンは14重量%である。ナイロンフィラメント としては直径0.076mmのMサイズと、0.064 mmのSサイズの2種類を製造し、比較のため前記抗菌 性ゼオライトを含有していないM、Sサイズのナイロン フィラメント (ブランク品) も製造した。これらナイロ ンフィラメントの各1.5gを以下の試料No.の順で 試料とした。

No. 1 M用 ゼオミック1. 0重量%含有品

No.2 M用 ブランク品

No. 3 S用 ゼオミック1. 0重量%含有品

No. 4 S用 ブランク品

試料No.1~No.4の抗菌性試験を黄色ブドウ球菌 と大腸菌について行った。黄色ブドウ球菌に対する抗菌 性試験は、三角フラスコにリンゲル液70mlを入れ、 温熱滅菌後、該三角フラスコに、別途リンゲル液で調製 した黄色ブドウ球菌懸濁液 (5.4×10<sup>5</sup> 個/m1) 5mlを加えて試験液とし、これに試料を加え、25 ℃、約150rpmで振盪し、24時間後の試験液中の 生残菌数(個/ml)を標準寒天培地にて混釈平板法 (寒天平板培養法;35℃、48時間)で測定した。大 腸菌に対する抗菌性試験は、三角フラスコにリンゲル液 70mlを入れ、湿熱滅菌後、該三角フラスコに、別途 リンゲル液で調製した大腸菌懸濁液(1.0×10<sup>5</sup> 個 **/m1)5mlを加えて試験液とし、これに試料を加** え、25℃、約150 rpmで振盪し、24時間後の試 験液中の生残菌数(個/ml)を標準寒天培地にて混釈 平板法 (寒天平板培養法;35℃、48時間)で測定し た。なお、対照として菌液のみの試験も行った。これは 抗菌性試験に使用した黄色ブドウ球菌、大腸菌の活性状 態が良好かどうかを確認するための試験であって、ブラ シ毛試料を使用しないほかは、前記した抗菌性試験と同 一操作を行うものである。 結果は表1に示す通りであ る。

[0022]

【表1】

				.1 4
	黄色ブ	ドウ球菌	大馬	<b>島</b> 茵
試料	振量時間	(hr)	提验時	間(hr)
No.	0	24	0	2 4
1	2. 0×10 <sup>4</sup>	2. 5×10°	1. 3×10 <sup>4</sup>	2. 8×10 <sup>2</sup>
2	2. 0×10 <sup>4</sup>	3. 5×104	1. 3×104	3. 0×10°
3	1. 8×10 <sup>4</sup>	2. 3×10 <sup>2</sup>	1. 4×10 <sup>4</sup>	4. 6×10
4	1. 8×10 <sup>4</sup>	1. 0×10°	1. 3×10 <sup>4</sup>	2. 8×10 <sup>4</sup>
対照	2. 0×10 <sup>4</sup>	5. 0×10 <sup>4</sup>	1. 5×10 <sup>4</sup>	2. 6×10 <sup>5</sup>

# 【0023】[II] 柄部材用樹脂試料

前記[I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライトを低密度 ポリエチレン (商品名; MIRASON 401: 三井 石油化学工業(株)製)に対し0.5重量%、および、 1.0重量%それぞれ溶融混合して調製し、これを、成 20 形金型内に射出し、成形温度170℃、成形時間10秒 で成形して厚さ3mmの抗菌性ゼオライトを0.5重量 %含有する樹脂板と、抗菌性ゼオライトを1.0重量% 含有する樹脂板とを成形した。また、前記低密度ポリエ チレンのみを成形金型内に射出し、成形温度170℃、 成形時間10秒で成形して厚さ3mmの樹脂板 (ブラン ク品)を成形した。これら樹脂板を以下の試料No.の 順で試料とした。

No. 5 ゼオミックO. 5重量%含有品

No. 6 ゼオミック1. 0重量%含有品

No. 7 ブランク品

試料No. 5~No. 7を50mm×50mmに切断 し、その抗菌性試験を黄色ブドウ球菌と大腸菌について 行った。黄色ブドウ球菌に対する抗菌性試験は、リンゲ ル液で調製した黄色ブドウ球菌懸濁液(5.4×10<sup>5</sup> 個/m1)0.5m1を滅菌したシャーレ中の試料に滴 下し、試料上に紫外線滅菌した試料とほぼ同サイズのボ リエチレンフィルムを被せ、35℃、湿度93%以上の 雰囲気中で24時間培養した。培養後、滅菌済みリンゲ ル液10mlにて試料の表面を洗い出した。この洗い出 40 した液中の生存菌数(個/m1)を標準寒天培地を用い て混釈平板法(寒天平板培養法;35℃、48時間)に より測定した。大腸菌に対する抗菌性試験は、リシゲル 液で調製した大腸菌懸濁液(1.0×105 個/m1) 0.5mlをシャーレ中の試料に滴下し、試料上に前記 したと同様のポリエチレンフィルムを被せ、35℃、湿 度93%以上の雰囲気中で24時間培養した。培養後、 滅菌済みリンゲル液10m1にて試料の表面を洗い出し た。この洗い出した液中の生存菌数(個/ml)を標準

\*℃、48時間)により測定した。なお、対照として菌液 のみの試験も行った。対照の試験は、柄部材用樹脂試料 を使用せず、滅菌したシャーレに菌液を0.5m1滴下 し、前記した抗菌性試験と同一操作を行うものである。 結果は表2に示す通りである。前記[I]、[II]の 抗菌性試験におけるリンゲル液は、試験に先立ちオート クレーブ中120℃、20分間処理したものを使用し

14

[0024]

【表2】

30

試料 N0.	黄色ブドウ球菌	大腸菌
5	検出せず	検出せず
6	検出せず	検出せず
7	1. 0×10 <sup>6</sup>	1. 1×10°
対照	1. 5×10 <sup>5</sup>	5. 7×10 <sup>4</sup>

【0025】(実施例1)前記[I]の試料No.1の ナイロンフィラメントをブラシ毛として使用し、中央で 2つ折りにして松葉状にした直径0.3mmのステンレ スワイヤーの屈曲部から順次これを挟み込み、撚り数2 2回/cmで放射状に植毛しブラシ部材を作製した。次 いで、柄部材への埋設用にワイヤー部をくの字状に折り 曲げ、これをインサート成形に供した。前記「II」の 試料No. 6と同一組成に溶融混合したものを、ブラシ 部材のワイヤー部を挿入した柄部材成形金型内に射出 し、成形温度170℃、成形時間10秒でインサート成 形して歯間ブラシを製造した。得られた歯間ブラシの抗 菌性を以下のようにしてモニター試験した。すなわち、 得られた歯間ブラシを、モニターに渡し、毎朝夕食後に 通常通り使用し、水道水により10秒間流水洗浄した。 寒天培地を用いて混釈平板法(寒天平板培養法;35~\*50~これを1週間繰り返した後、歯間ブラシ保管用のスリー

ブに挿入し、これをポリエチレン袋に入れて密封し、3 7℃で1週間保管した。1週間後、ポリエチレン袋を開 封し、歯間ブラシをスリーブから抜き出し、その際の歯 間ブラシの臭い、外観を観察した。また、比較のため に、市販品の歯間ブラシ((株)へルステック製)につ いても同様のモニター試験を行った。試験結果は表3に 示す通りである。

【0026】(実施例2)実施例1における抗菌性ゼオ ライトの量をブラシ毛、柄部材いずれも5.0重量%と した以外は実施例1と同様にして歯間ブラシを製造し た。得られた歯間ブラシの抗菌力の効果について実施例 1と同様なモニター試験を行った。試験結果は表3に示 す通りである。

【0027】(実施例3)[I]で用いたA-型の抗菌 性ゼオライトをポリブチレンテレフタレート(商品名; LUMICON 1101G-30:東レ(株)製)に 対し0.1重量%溶融混合し、押し出し成形によってM サイズのブラシ毛用のフィラメントを製造した。これを 用いて、実施例1と同様にしてブラシ部材を作製した。 次いで、柄部材への埋設用にワイヤー部をくの字状に折 20 り曲げ、これをインサート成形に供した。ポリプロピレ ン(商品名; GRAND POLYPRO E101: '(株)グランドポリマー製)に対し[I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライトを0.1重量%溶融混合したもの を、ブラシ部材のワイヤー部を挿入した柄部材成形金型 内に射出し、成形温度230℃、成形時間10秒でイン サート成形して歯間ブラシを製造した。得られた歯間ブ ラシの抗菌力の効果について実施例1と同様なモニター 試験を行った。試験結果は表3に示す通りである。

【0028】(実施例4)実施例3における抗菌性ゼオ 30 ライトの量をブラシ毛、柄部材いずれも3.5重量%と した以外は実施例1と同様にして歯間ブラシを製造し た。得られた歯間ブラシの抗菌力の効果について実施例 1と同様なモニター試験を行った。試験結果は表3に示 す通りである。

【0029】(実施例5)ブラシ部材として実施例3と 同一のものを使用した。柄部材用として、ポリプロピレ ン(商品名; GRAND POLYPRO E101: (株) グランドポリマー製) に対し[I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライトを1.0重量%溶融混合したもの 40 を、ブラシ部材のワイヤー部を挿入した柄部材成形金型 内に射出し、成形温度230℃、成形時間10秒でイン サート成形して歯間ブラシを製造した。得られた歯間ブ ラシの抗菌力の効果について実施例1と同様なモニター 試験を行った。試験結果は表3に示す通りである。

【0030】(実施例6、7)[I]で用いたA-型の 抗菌性ゼオライトを [ I ] で用いたポリアミドに対し 2. 5重量%溶融混合し、押し出し成形によってMサイ ズのブラシ毛用のフィラメントを製造した。これを用い 16

材に用いる熱可塑性合成樹脂として、超低密度ポリエチ レンにカルボン酸がグラフト反応により導入されてなる 金属接着性ポリオレフィン(商品名;アドマー グレー ドXE-070:三井石油化学工業(株)製)30重量 部、EVA(商品名; EVAFLEX P-1407: 三井デュポンケミカル(株)製)45重量部、軟質ポリ エチレン (商品名; ULTZEX 20200J: 三井 石油化学工業(株)製)25重量部を用い、[I]で用 いたA-型の抗菌性ゼオライトを前記熱可塑性合成樹脂 総量に対し0.5重量%、および、1.0重量%用い、 これらを230℃、2時間30分間溶融して混練し、そ れぞれ抗菌性ゼオライト0.5重量%含有のポリマーブ レンド、1.0重量%含有のポリマーブレンドを得た。 作製したブラシ部材の直線状のワイヤー部の表面をエチ ルアルコールによって脱脂した後、ワイヤー部を金型内 に挿入し、成形温度180℃、成形時間10秒にて得ら れたポリマーブレンドを射出してインサート成形し、柄 部材の成形と同時にワイヤー部と柄部材とを接着させ、 抗菌性ゼオライトを0.5重量%含有する歯間ブラシI と、1.0重量%含有する歯間ブラシIIを得た。な お、ワイヤー部の柄部材中への埋設距離は、18.5m mに設定した。得られた歯間ブラシI、IIをそれぞれ 実施例6、7として抗菌力の効果について実施例1と同 様なモニター試験を行った。試験結果は表3に示す通り である。

[0031]

【表3】

	臭い	外観
実施例1	無	異常無
比較例	有	カビ有
実施例 2	無	異常無
実施例3	#	異常無
実施例4	無	異常無
実施例5	無	異常無
実施例 6	無	異常無
実施例7	無	異常無
実施例8	無	異常無

【0032】なお、以下のようにして抗菌性ゼオライト が混入されていないポリマーブレンドを用いた柄部材を 有する歯間ブラシも作製した。前記金属接着性ポリオレ フィン30重量部、EVA45重量部、軟質ポリエチレ て、実施例1と同様にしてブラシ部材を作製した。柄部 50 ン25重量部を230℃、2時間30分間溶融して混練

し、ポリマーブレンドを得た。作製したブラシ部材の直 線状のワイヤー部の表面をエチルアルコールによって脱 脂した後、ワイヤー部を金型内に挿入し、成形温度18 0℃、成形時間10秒にて得られたポリマーブレンドを 射出してインサート成形し、柄部材の成形と同時にワイ ヤー部と柄部材と接着させ、抗菌性ゼオライトを含有し ない歯間ブラシIIIを得た。ワイヤー部の柄部材中へ の埋設距離は、18.5mmと16.5mmとに設定し

【0033】歯間ブラシI、II、IIIのワイヤー部 10 である。 と柄部材との接着性を、柄部材からのワイヤー部の引抜 き抵抗により評価した。引抜き抵抗は、オートグラフ AGS-500D (島津製作所製)を用い、クロスヘッ\*

\*ドスピード10mm/minで引っ張り試験によって測 定した。歯間ブラシは成型後、表4に示す保存条件で保 存したものを用いた。ここにおいて、60℃で保存した のは、金属接着性ポリオレフィンの金属との接着性は、 時間の経過とともに向上すると言われており、歯間ブラ シの実際の使用が、成型後、市場を経て、消費者が使用 するまでに所定の期間がかかることから、60℃にて保 存してその効果を促進させ、引抜き抵抗試験をより現実 に近いものとするためである。結果は、表4に示す通り

18

[0034] 【表4】

	歯間プラシ エ	歯間プラシュュ	歯間プラシ皿		
		四日日 / / ノル	A	В	С
抗菌剂	0.5%含有	1 %含有	無	無	<b>#</b>
柄部材中 への埋込 距離(m)	18.5	18.5	18.5	18. 5	16.5
保存条件 温度 時間	60℃ 7日	60℃ 7日	60℃ 1⊟	室温 30日	60℃ 7日
引き抜き 抵抗 (kgf)	7. 78	7.76	7. 80	7. 73	5. 47

【0035】表4に示される引抜き抵抗値であれば、歯 間ブラシの使用により、歯間ブラシの柄部材に埋設され たワイヤー部を回転したり、引き抜いたりするような外 ることがなく、長期間にわたり使用することができ、歯 間ブラシとして十分使用に耐えるものである。従って、 柄部材に埋め込むワイヤー部の一部をコの字形やくの字 形に折曲げたりするといった細かく、面倒で困難な作業 をする必要がなく、折曲げ加工工程を省略することがで きる。さらには、インサート成形においても、直線状の ワイヤー部を金型内に挿入するだけでよいことから作業 が容易であって、作業効率を向上させることができ、安 価な歯間ブラシを提供することになる。また、従来技術 における如く、直線状のワイヤー部を使用する場合にお 40 いても、該ワイヤー部に接着剤を塗布する工程、また は、ワイヤー部にプライマーを塗布する工程が必要でな くなる。また、金属ワイヤーを脱脂して表面を清浄し、 成形に供するだけでよいことから、作業も安全でかつ容 易であり、歯間ブラシの製造コストを上昇させることが ない。なお、歯間ブラシからステンレスワイヤーが抜け 出さないで通常の使用を可能とするには、インサートに よる埋設距離を、この組成においては、16.5mm以 上とすることが好ましい。ステンレスワイヤーが柄部材 に接着される機構については、はっきりしていないが、※50

※金属接着性ポリオレフィン中のグラフト反応により導入 されたカルボン酸とステンレス表面の不動態層との水素 結合が大きな役割を果たしているものと考えられる。ま 力を作用させても、容易に柄部材からワイヤー部が抜け 30 た、表4から明らかなように、抗菌性ゼオライトを混入 した樹脂を柄部材に使用した場合の柄部材からのワイヤ 一の引抜き抵抗には、抗菌性ゼオライトを混入しないも のと比べ大きな差は認められていない。また、一般に、 成型後の保存条件では、60℃で1日は、室温で1カ月 放置したものに相当しているとされており、このこと は、歯間ブラシIIIのAとBの結果からも明らかであ

> 【0036】(実施例8)前記金属接着性ポリオレフィ ンに対し、[I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライトを 2.5重量%用い、230℃、2時間30分間溶融して 混練し、混合物を得た。 実施例 6 と同一のブラシ部材を 用い、直線状のワイヤー部の表面をエチルアルコールに よって脱脂した後、ワイヤー部を金型内に挿入し、成形 温度180℃、成形時間20秒にて得られた混合物を射 出してインサート成形し、柄部材の成形と同時にワイヤ 一部と柄部材と接着させ歯間ブラシを得た。なお、成形 に先立ち、金型内にフッ素系ノンシリコンタイプ離型剤 を塗布した。また、ワイヤー部の柄部材中への埋設距離 は、18.5mmに設定した。得られた歯間ブラシの抗 菌力の効果について実施例1と同様なモニター試験を行

った。試験結果は表3に示す通りである。また、得られた歯間ブラシのワイヤー部と柄部材との接着性を、成型後、60℃で1日保存して、前期と同様な引抜き試験を行い評価したところ、8.65kgf/18.5cmであった。

【0037】次に、抗菌性ゼオライトを用いた歯間ブラシの金属ワイヤーとして、抗菌性の金属ワイヤーを用いた実施例を示しさらに説明する。実施例に先立ち、以下のようにして、抗菌性の金属ワイヤーの抗菌性能試験を行った。

【0038】 [III] 抗菌性の合金試料 抗菌性の金属ワイヤー用の合金として表5に示すような 組成Ni66.5重量%、Cu31.5重量%、Fe \* \*1.2重量%を含有するNi-Cu系合金(商品名; MONEL alloy 400:大同特殊鋼(株)製)を使用した。また、比較のために、オーステナイト系ステンレスとしてSus304、Sus316、SusXM7の3種類を使用した。これらの組成(重量%)は表5に示す通りであり、以下の試料No.の順で試料とした。

2.0

No. 8 Ni-Cu系合金 No. 9 Sus304 10 No. 10 Sus316 No. 11 SusXM7 【0039】

主成分	MONEL alloy 400	Sus 3 0 4	Sus 316	SusXM7
С	-	0.08 以下	0.08以下	0.08 以下
Si	<b>-</b> .	1.00 以下	1.00 以下	1.00 以下
M'n	-	2.00 以下	2.00 以下	2.00 以下
P	-	0.045以下	0.045以下:	0.045以下
s	-	0.030以下	0.030以下	0.030以下
Ni	66.5	8. 00~10. 50	1. 00~14. 00	8. 50~10. 50
Cr	_	18. 00~20. 00	16.00~18.00	l7.00∼19.00
Мо	-		2.00~3.00	- {
Cu	31.5	-	-	3. 00~4. 00
Fe	1. 2	74. 0~69. 5	72. 0~65. 0	71.5~66.5

【0040】前記試料はいずれも50mm×50mmであり、その抗菌性試験を以下のようにして、黄色ブドウ球菌と大腸菌について行った。

#### 1)試験菌株

Staphylococcus aureus IFO 12732(黄色ブドウ球菌)

Escherichia coli IFO 3972 (大腸菌)

### 2)試験培地

NA培地:普通寒天培地(栄研化学(株))

1/50NB培地: 肉エキス0.2%を添加した普通ブイヨン(栄研化学(株))を精製水で50倍に希釈し、pHを7.0±0.2に調整したもの

SCDLP培地: SCDLP培地(日本製薬(株)) SA培地:標準寒天培地(栄研化学(株))

## 3) 菌液の調製

NA培地で37℃、16~24時間前培養した試験菌株をNA培地に再度接種して37℃、16~20時間培養した菌体を1/50NB培地に均一に分散させ、1ml当たりの菌数が1.0×10<sup>6</sup>~5.0×10<sup>6</sup>となるように調製した。

### 4)試料の調製

抗菌性試験に先立ち、試料を、99.5% (V/V) エ※50 また、プラスチックシャーレを対照試料として、同様に

※タノールをしみ込ませた脱脂綿で軽く拭いた後、風乾させた。

## 30 5) 試験操作

【表5】

黄色ブドウ球菌に対する抗菌性試験は、試料に菌液 0. 1mlを滴下し、試料上に紫外線滅菌した50×50m m2 の前記[II]で使用したと同じポリエチレンフィ ルムを被せ密着させ、35℃、相対湿度90%以上の雰 囲気中で24時間培養した。培養後、SCDLP培地で 試料から生残菌を洗い出し、この洗い出した液中の生存 菌数をSA培地を用いて寒天平板培養法(35℃、48 時間)により測定し、試料1個当たりに換算した。ま た、プラスチックシャーレを対照試料として、同様に試 験した。なお、接種直後の測定は対照試料について行 い、プラスチックシャーレ1個当たり2.9×105個 であった。大腸菌に対する抗菌性試験は、試料に菌液 0.1mlを滴下し、試料上に紫外線滅菌した50×5 Omm<sup>2</sup> の前記[II]で使用したと同じポリエチレン フィルムを被せ密着させ、35℃、相対湿度90%以上 の雰囲気中で24時間培養した。培養後、SCDLP培 地で試料から生残菌を洗い出し、この洗い出した液中の 生存菌数をSA培地を用いて寒天平板培養法(35℃、 48時間)により測定し、試料1個当たりに換算した。

22

試験した。なお、接種直後の測定は対照試料について行 い、プラスチックシャーレ1個当たり1.5×105個 であった。結果は、表6に示すとおりであり、試料N o. 8のNi-Cu系合金は試料9~11のステンレス と比べても良好な抗菌性を示すものである。しかも、試 料No.80Ni-Cu系合金はワイヤーとしてもステ ンレスワイヤーに比べ、耐食性が良好で、しかも靭性が 優れワイヤーの折れ破損が生じにくいものである。

#### [0041]

# 【表6】

試料 N0.	測 定	黄色ブドウ球菌	大 腸 菌
対照	接種直後	1. 5×10 <sup>4</sup>	2. 9×10 <sup>s</sup>
8	35℃24時間後	検出せず	検出せず
9	35℃24時間後	3. 6×10°	2. 2×10 <sup>7</sup>
10	35℃24時間後	4. 8×10 <sup>4</sup>	5. 8×10 <sup>7</sup>
1 1	35℃24時間後	1. 6×10°	1. 5×10 <sup>7</sup>
対照	35℃24時間後	3. 0×10 <sup>6</sup>	2. 0×10 <sup>7</sup>

【0042】(実施例9)ブラシ毛として実施例1と同 一のものを使用し、中央で2つ折りにして松葉状にした 直径0.3mmのNi-Cu系合金(商品名:MONE L alloy400:大同特殊鋼(株)製)ワイヤー の屈曲部から順次これを挟み込み、撚り数22回/cm で放射状に植毛しブラシ部材を作製した。次いで、柄部 をインサート成形に供した。柄部材用として、前記[ I I]の試料No.6と同一組成に溶融混合したものを、 ブラシ部材のワイヤー部を挿入した柄部材成形金型内に 射出し、成形温度170℃、成形時間10秒でインサー ト成形して歯間ブラシを製造した。得られた歯間ブラシ の抗菌力の効果について実施例1と同様なモニター試験 を行った。試験結果は表7に示す通りである。

【0043】(実施例10)実施例9における抗菌性ゼ オライトの量をブラシ毛、柄部材いずれも5.0重量% とした以外は実施例9と同様にして歯間ブラシを製造し 40 た。得られた歯間ブラシの抗菌力の効果について実施例 1と同様なモニター試験を行った。試験結果は表7に示 す通りである。

【0044】(実施例11)ブラシ毛として実施例3と 同一のものを使用し、実施例9で使用したと同一のNi -Cu系合金ワイヤーを用い実施例9と同様にしてブラ シ部材を製造した。次いで、柄部材への埋設用にワイヤ 一部をくの字状に折り曲げ、これをインサート成形に供 した。柄部材として実施例3と同一のものを使用して、

射出し、成形温度230℃、成形時間10秒でインサー ト成形して歯間ブラシを製造した。得られた歯間ブラシ の抗菌力の効果について実施例1と同様なモニター試験 を行った。試験結果は表7に示す通りである。

【0045】(実施例12、13)ブラシ毛として実施 例6と同一のものを使用し、実施例9で使用したNi-Cu系合金ワイヤーを用い実施例9と同様にしてブラシ 部材を製造した。柄部材に用いる熱可塑性合成樹脂とし て、実施例6と同様に超低密度ポリエチレンにカルボン 10 酸がグラフト反応により導入されてなる金属接着性ポリ オレフィン (商品名; アドマー グレード X E - 07 0:三井石油化学工業(株)製)30重量部、EVA (商品名; EVAFLEX P-1407: 三井デュポ ンケミカル(株)製)45重量部、軟質ポリエチレン (商品名: ULTZEX 20200J: 三井石油化学 工業(株)製)25重量部を用い、[I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライトを前記熱可塑性合成樹脂総量に対 し0.5重量%、および、1.0重量%用い、これらを 230℃、2時間30分間溶融して混練し、それぞれ抗 20 菌性ゼオライト 0.5 重量%含有のポリマーブレンド、 1. 0重量%含有のポリマーブレンドを得た。作製した ブラシ部材の直線状のワイヤー部の表面をエチルアルコ ールによって脱脂した後、ワイヤー部を金型内に挿入 し、成形温度180℃、成形時間10秒にて得られたポ リマープレンドを射出してインサート成形し、柄部材の 成形と同時にワイヤー部と柄部材と接着させ、抗菌性ゼ オライトを 0.5重量%含有する歯間ブラシ I Vと、 1. 0重量%含有する歯間ブラシVを得た。なお、ワイ ヤー部の柄部材中への埋設距離は、18.5mmに設定 材への埋設用にワイヤー部をくの字状に折り曲げ、これ 30 した。得られた歯間ブラシ I V、Vをそれぞれ実施例 1

2、13として抗菌力の効果について実施例1と同様な モニター試験を行った。試験結果は表7に示す通りであ

# [0046]

### 【表7】

	臭い	外视
実施例 9	無	異常無
実施例10	##	異常無
実施例11	無	異常無
実施例12	##	異常無
実施例13	無	異常無
実施例14	. ##	異常無

【0047】なお、以下のようにして抗菌性ゼオライト ブラシ部材のワイヤー部を挿入した柄部材成形金型内に 50 が混入されていないポリマーブレンドを用いた柄部材を

24

有する歯間ブラシも作製した。前記金属接着性ポリオレ フィン30重量部、EVA45重量部、軟質ポリエチレ ン25重量部を230℃、2時間30分間溶融して混練 し、ポリマーブレンドを得た。作製したブラシ部材の直 線状のNi-Cu系合金ワイヤーからなるワイヤー部の 表面をエチルアルコールによって脱脂した後、ワイヤー 部を金型内に挿入し、成形温度180℃、成形時間10 秒にて得られたポリマーブレンドを射出してインサート 成形し、柄部材の成形と同時にワイヤー部と柄部材と接\*

\*着させ、抗菌性ゼオライトを含有しない歯間ブラシV I を得た。ワイヤー部の柄部材中への埋設距離は、18. 5mmと16.5mmとに設定した。

【0048】歯間ブラシIV、V、VIのワイヤー部と 柄部材との接着性を、実施例6と同様にして柄部材から のワイヤー部の引抜き抵抗により評価した。結果は、表 8に示す通りである。

[0049]

【表8】

				. •	
	歯間プラシェマ	歯間プラシ∇	歯間プラシVI		
	261(EU)//1V		E	F	G
抗菌剤	0.5%含有	1 %含有	無	無	鉄
柄部材中 への埋込 距離(mm)	18.5	18.5	18.5	18.5	16.5
保存条件 温度 時間	60℃ 7日	60℃ 7日	60℃ 1日	室温 30日	60°C 7⊟
引き抜き 抵抗 (kgf)	7.70	7. 83	7. 85	7: 71	5. 53

【0050】表8に示されるように直線状のNi-Cu 系合金ワイヤーであっても、実施例6~8において使用 した直線状のステンレスワイヤーとほぼ同等の引抜き抵 抗値であり、歯間ブラシの使用により、歯間ブラシの柄 部材に埋設された抗菌性のあるワイヤー部を回転した り、引き抜いたりするような外力を作用させても、容易 に柄部材からワイヤー部が抜けることがなく、長期間に わたり使用することができ、歯間ブラシとして十分使用 30 に耐えるものである。従って、柄部材に埋め込むワイヤ 一部の一部をコの字形やくの字形に折曲げたりするとい った細かく、面倒で困難な作業をする必要がなく、折曲 げ加工工程を省略することができる。さらには、インサ ート成形においても、直線状のワイヤー部を金型内に挿 入するだけでよいことから作業が容易であって、作業効 率を向上させることができることから、ワイヤー部も抗 菌性を有する安価な歯間ブラシを提供することになる。 また、従来技術における如く、直線状のワイヤー部を使 用する場合においても、該ワイヤー部に接着剤を塗布す 40 る工程、または、ワイヤー部にプライマーを塗布する工 程が必要でなくなる。また、金属ワイヤーを脱脂して表 面を清浄し、成形に供するだけでよいことから、作業も 安全でかつ容易であり、歯間ブラシの製造コストを上昇 させることがない。なお、歯間ブラシからNi-Cu系 合金ワイヤーが抜け出さないで通常の使用を可能とする には、インサートによる埋設距離を、この組成において は、16.5mm以上とすることが好ましい。Ni-C u系合金ワイヤーが柄部材に接着される機構について

※中のグラフト反応により導入されたカルボン酸とNi-Cu系合金表面の不動態層との水素結合が大きな役割を 果たしているものと考えられる。また、表8から明らか なように、抗菌性ゼオライトを混入した樹脂を柄部材に 使用した場合の柄部材からのワイヤーの引抜き抵抗に は、抗菌性ゼオライトを混入しないものと比べ大きな差 は認められていない。また、一般に、成型後の保存条件 では、60℃で1日は、室温で1カ月放置したものに相 当しているとされており、このことは、歯間ブラシV I のEとFの結果からも明らかである。

【0051】(実施例14)前記金属接着性ポリオレフ ィンに対し、「I]で用いたA-型の抗菌性ゼオライト を2.5重量%用い、230℃、2時間30分間溶融し て混練し、混合物を得た。実施例12と同一のブラシ部 材を用い、直線状のNi-Cu系合金ワイヤーからなる ワイヤー部の表面をエチルアルコールによって脱脂した 後、ワイヤー部を金型内に挿入し、成形温度180℃、 成形時間20秒にて得られた混合物を射出してインサー ト成形し、柄部材の成形と同時にワイヤー部と柄部材と 接着させ歯間ブラシを得た。なお、成形に先立ち、金型 内にフッ素系ノンシリコンタイプ離型剤を塗布した。ま た、ワイヤー部の柄部材中への埋設距離は、18.5m mに設定した。得られた歯間ブラシの抗菌力の効果につ いて実施例1と同様なモニター試験を行った。試験結果 は表7に示す通りである。また、得られた歯間ブラシの ワイヤー部と柄部材との接着性を、成型後、60℃で1 日保存して、前期と同様な引抜き試験を行い評価したと は、はっきりしていないが、金属接着性ポリオレフィン※50 ころ、7.73kgf/18.5cmであった。

【0052】<2>さらに、抗菌性ゼオライトとして耐 変色性に優れた抗菌性ゼオライトを使用した歯間ブラシ の実施例について以下、詳しく説明する。実施例に先立 ち、以下のようにして、耐変色性に優れた抗菌性ゼオラ イトの抗菌性能試験、耐変色性試験を行った。

## [ I V ] 耐変色性樹脂試料

熱可塑性合成樹脂として、超低密度ポリエチレンにカル ボン酸がグラフト反応により導入されてなる金属接着性 ポリオレフィン(商品名; アドマー グレードXE-0 70:三井石油化学工業(株)製)30重量部、EVA 10 (商品名; EVAFLEX P-1407: 三井デュポ ンケミカル(株)製)45重量部、軟質ポリエチレン (商品名; ULTZEX 20200J: 三井石油化学 工業(株)製)25重量部を用いた。これに、酸化チタ ン、カーボンブラック、チタンイエロー、酸化鉄を含有 してなる白色系顔料を前記熱可塑性合成樹脂総量に対し 1.6重量%混入してなるものに、耐変色性に優れた抗 菌性ゼオライトとして、Ag、Znイオンを担持したA -型の抗菌性ゼオライト(商品名;バクテキラーBM-102GSK: カネボウ化成(株)製)を前記熱可塑性 20 合成樹脂総量に対し0.5重量%、および、1.0重量 %用い、これらを、230℃、2時間30分間溶融して 混練し、成形金型内に射出し、成形温度180℃、成形 時間10秒で成形して厚さ3mmの抗菌性ゼオライトを 0.5重量%、1.0重量%含有する樹脂板を成形し た。この耐変色性に優れた抗菌性ゼオライトの平均粒径 としては1.7μmのものを採用した。また、前記熱可 塑性合成樹脂に前記顔料を同重量%混入してなるものを 成形金型内に射出し、成形温度180℃、成形時間10 秒で成形して厚さ3mmの樹脂板(ブランク品)を成形 30 した。これら樹脂板を以下の試料No.の順で試料とし た。

No. 12 バクテキラーBM-102GSK0.5 重量%含有品

No. 13 バクテキラーBM-102GSK1.0 重量%含有品

No. 14 ブランク品

また、熱可塑性合成樹脂として、ポリプロピレン(商品 名; ノバテック MA3M: 日本ポリテム(株)製)を 用いた。これに、酸化チタン、焼成顔料イエロー、焼成 40 顔料グリーン、群青を含有してなるクリーム色系顔料を 前記ポリプロピレンに対し2.0重量%混入してなるも のに、耐変色性に優れた抗菌性ゼオライトであるAg、 Znイオンを担持したA-型の抗菌性ゼオライト(商品 名;バクテキラーBM-102GSK:カネボウ化成 (株) 製)を前記ポリプロピレンに対し1.0重量%溶 融して混練し、成形金型内に射出し、成形温度230 ℃、成形時間10秒で成形して厚さ3mmの抗菌性ゼオ ライトを1.0重量%含有する樹脂板を成形した。ま

26

なるものを成形金型内に射出し、成形温度230℃、成 形時間10秒で成形して厚さ3mmの樹脂板(ブランク 品)を成形した。これら樹脂板を以下の試料No.の順 で試料とした。

No. 15 バクテキラーBM-102GSK1.0 重量%含有品

No. 16 ブランク品

【0053】(a)抗菌性試験

試料No. 12~No. 16を50mm×50mmに切 断し、その抗菌性試験を以下のようにして、黄色ブドウ 球菌と大腸菌について行った。

### 1)試験菌株

Staphylococcus aureus IFO 12732 (黄色ブドウ球菌)

Escherichia coli IFO 3972 (大腸菌)

# 2)試験培地

NA培地:普通寒天培地(栄研化学(株))

1/500NB培地: 肉エキス0.2%を添加した普通 ブイヨン(栄研化学(株))を精製水で500倍に希釈 し、pHを7.0±0.2に調整したもの

SCDLP培地: SCDLP培地(日本製薬(株)) SA培地:標準寒天培地(栄研化学(株))

### 3) 菌液の調製

NA培地で37℃、16~24時間前培養した試験菌株 をNA培地に再度接種して37℃、16~20時間培養 した菌体を1/500NB培地に均一に分散させ、1m 1当たりの菌数が2.0×105 ~1.0×106 とな るように調製した。

### 4) 試料の調製

抗菌性試験に先立ち、試料を、99.5% (V/V)エ タノールをしみ込ませた脱脂綿で軽く拭いた後、風乾さ せた。

# 5)試験操作

黄色ブドウ球菌に対する抗菌性試験は、試料に菌液0. 5mlを滴下し、試料上に紫外線滅菌したポリエチレン フィルムを被せ密着させ、35℃、相対湿度90%以上 の雰囲気中で24時間培養した。培養後、SCDLP培 地で試料から生残菌を洗い出し、この洗い出した液中の 生存菌数をSA培地を用いて寒天平板培養法(35℃、 48時間)により測定し、試料1個当たりに換算した。 また、プラスチックシャーレを対照試料として、同様に 試験した。なお、接種直後の測定は対照試料について行 い、プラスチックシャーレ1個当たり2.9×105個 であった。大腸菌に対する抗菌性試験は、試料に菌液 0.5mlを滴下し、試料上に紫外線滅菌したポリエチ レンフィルムを被せ密着させ、35℃、相対温度90% 以上の雰囲気中で24時間培養した。培養後、SCDL P培地で試料から生残菌を洗い出し、この洗い出した液 た、前記ポリプロピレンに前記顔料を同重量%混入して 50 中の生存菌数をSA培地を用いて寒天平板培養法(35

で、48時間)により測定し、試料1個当たりに換算した。また、プラスチックシャーレを対照試料として、同様に試験した。なお、接種直後の測定は対照試料について行い、プラスチックシャーレ1個当たり4.1×10 5 個であった。結果は、表9に示す通りである。

[0054]

# 【表9】

試料 N0.	黄色ブドウ球菌	大腸菌
1 2	検出せず	検出せず
13	検出せず	検出せず
14	4. 0×10 <sup>4</sup>	1. 3×10 <sup>4</sup>
15	検出せず	検出せず
1 6	1. 3×10 <sup>5</sup>	1. 9×10 <sup>9</sup>
対照	5. 6×10 <sup>4</sup>	4. 4×10 <sup>8</sup>

28 \*【0055】(b)耐変色性試験

試料No. 12~No. 16について、日光暴露を行い、試料の色調( $L^{\bullet}$  ·  $a^{\bullet}$  ·  $b^{\bullet}$  )をカラーコンピューター( $\Sigma$ 80 COLOR MEASURING SYSTEM:NIPON DENSHOKU IN. CO. LTD製)を用いて測定し、色調の結果から、色差( $\Delta$ E)を求めた。色差( $\Delta$ E)は、初期の色調( $L^{\bullet}$  ·  $a^{\bullet}$  ·  $b^{\bullet}$  )から一週間毎の色調( $L^{\bullet}$  ·  $a^{\bullet}$  ·  $b^{\bullet}$  )の差を2乗し、その合計の平方根をとったものである。結果は表10に示す通りである。赤色系顔料、黄色系顔料等を混入した耐変色性樹脂材料を前記したと同様に作製し同様の耐変色性試験を行ったところ、良好な結果が得られた。

【0056】 【表10】

\*

			*			
試料 No.		初期値	1週間後	2週間後	3週間後	4週間後
12	L*	94.43	94. 21	94. 49	94.36	94. 34
	a*	0.12	0.14	0.10	0.04	0.03
	b*	2.14	2.01	2. 37	2.08	2. 11
	ΔE(0%)		0.256	0.239	0.122	0.131
13	L*	94.65	94. 26	94.53	94.27	94.24
	а*	0.06	0.05	0.01	0	0.01
	ь*	2.00	1. 93	2. 44	1.97	2.02
	ΔE(0%)		0.396	0.459	0.386	0.414
14	L*	94.17	94.58	94. 28	94.57	94.47
	а*	0.11	0.02	0.12	-0.01	-0.08
	b*	2.79	2. 45	2. 94	2. 42	2.44
	ΔE(0%)		0.540	0.186	0. 558	0.499
15	L.	94.36	94.49	94.39	94.36	94.31
	а*	-0.07	-0.11	-0.12	-0.12	-0.13
	b*	2.85	2.74	2.79	2.78	2.81
	ΔE(0%)		0.175	0.084	0.086	0.088
16	L.	93.18	93.45	93.38	93.37	93.28
	a *	-0.17	-0.20	-0.21	-0.19	-0.20
	b*	3. 11	2.82	2.81	2.79	2.72
	ΔE(0%)		0.397	0. 363	0. 373	0.404

【0057】(実施例15)ブラシ部材として実施例1と同一のものを使用した。柄部材には、前記[IV]の試料No.13と同一組成のものを溶融混合し、インサート成形に供した。歯間ブラシの製造に際し、ブラシ部材の直線状のワイヤー部の表面をエチルアルコールによって脱脂した後、ワイヤー部を柄部材成形金型内に挿入し、成形温度180℃、成形時間10秒にて溶融した前記混合物を射出してインサート成形し、柄部材の成形と同時にワイヤー部と柄部材とを接着させ歯間ブラシを得た。なお、ワイヤー部の柄部材中への埋設距離は、1

40%実施例6と同様にして引き抜き抵抗を測定したところ、

7.68(kgf)であった。そして、得られた歯間ブラシの抗菌力の効果については、実施例1と同様なモニター試験を行ったところ、臭い、外観に異常はなく、変色も認められなかった。

[0058]

し、成形温度180℃、成形時間10秒にて溶融した前 記混合物を射出してインサート成形し、柄部材の成形と 同時にワイヤー部と柄部材とを接着させ歯間ブラシを得 た。なお、ワイヤー部の柄部材中への埋設距離は、1 8.5mmに設定した。また、60℃で7日間保存後、※50 年の効果】この発明は、以上詳しく説明したように 構成されているので、以下に記載されるような効果を奏 する。ブラシ毛が先端から所定長さにわたり金属ワイヤ ーに撚り込まれたブラシ部とワイヤー部とからなるブラ

設されてなる歯間ブラシにおいて、前記ブラシ毛は、熱 可塑性合成樹脂に対し無機系抗菌剤を0.1~5.0重 量%含有させることにより、無機系抗菌剤によりブラシ 毛に付着した歯垢等にいる細菌を滅菌させることがで き、歯垢等が付着した歯間ブラシを放置しても細菌、カ ビ等の微生物が増殖することがなく無菌状態を維持する ことができる。また、前記柄部材は、熱可塑性合成樹脂 に対し無機系抗菌剤を0.1~5.0重量%含有してい てもよく、これによれば、ブラシ毛および柄部材に細 持することができる。永続的な抗菌性を示す無機系抗菌 剤によって抗菌性を付与することで、歯間ブラシは、衛 生的であって、使用により歯垢等が付着したまま放置し ておいても細菌やカビが増殖することがない。従って、 歯間ブラシには、特有の不快な臭いも付かず、色も付か ないことから気持ち良く使用できることになる。また、 細菌やカビが付着していないことから歯間ブラシを歯間 空隙に挿入して使用しても、口臭や口内炎の原因になら ず、不適当な歯間ブラシの取り扱い方によってブラシ毛 で歯間の歯肉を痛めたりしても、細菌やカビによって炎 20 症を起こしたりする等といった恐れがない。そして、ブ ラシ毛が先端から所定長さにわたり金属ワイヤーに撚り 込まれたブラシ部とワイヤー部とからなるブラシ部材 の、ワイヤー部の末端から所定長さが柄部材に埋設され てなる歯間ブラシにおいて、前記ブラシ毛に、熱可塑性 合成樹脂に対し抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重量 %含有させることにより、抗菌性ゼオライトによりブラ シ毛に付着した歯垢等にいる細菌を死滅させることがで き、歯垢等が付着した歯間ブラシを放置しても細菌、カ ビ等の微生物が増殖することがなく無菌状態を維持する 30 ことができる。そして、前記柄部材は、熱可塑性合成樹 脂に対し抗菌性ゼオライトを0.1~5.0重量%含有 させることで、ブラシ毛および柄部材に細菌、カビ等の 微生物が増殖することがなく無菌状態を維持することが できる。永続的な抗菌性を示す抗菌性ゼオライトによっ て抗菌性を付与することで、歯間ブラシは、衛生的であ

30

って、使用により歯垢等が付着したまま放置しておいて も細菌やカビが増殖することがない。従って、歯間ブラ シには、特有の不快な臭いも付かず、色も付かないこと から気持ち良く使用できることになる。また、細菌やカ ビが付着していないことから歯間ブラシを歯間空隙に挿 入して使用しても、口臭や口内炎の原因にならず、不適 当な歯間ブラシの取り扱い方によってブラシ毛で歯間の 歯肉を痛めたりしても、細菌やカビによって炎症を起こ したりする等といった恐れがない。前記金属ワイヤー 菌、カビ等の微生物が増殖することがなく無菌状態を維 10 は、Ni66.5重量%、Cu31.5重量%、Fe 1. 2重量%を含有する合金に例示される抗菌性のNi -Cu系合金、少なくともCu1.5重量%、Cr17 重量%含有するステンレスに例示される抗菌性のステン レス等の抗菌性合金からなるものであってもよく、これ によれば、ワイヤーにも細菌、カビ等の微生物が増殖す ることがなく無菌状態を維持することができることにな る。そして、抗菌性を付与した歯間ブラシにおいて、柄 部材を少なくとも金属接着性ポリオレフィンからなる熱 可塑性合成樹脂とすると、ブラシ部材の柄部材に埋設さ れた所定長さのワイヤー部が金属接着性ポリオレフィン によって接着されることから、柄部材に埋め込み固定す るためのワイヤー部の一部をコの字形やくの字形に折曲 げたりするといった細かく、面倒で困難な作業をする必 要がなく、折曲げ加工工程を省略することができる等か ら安価な歯間ブラシを提供することができる。

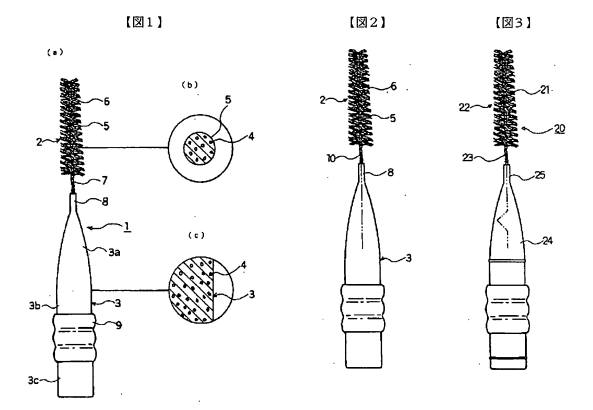
### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の歯間ブラシの一例を示し、(a)は平 面図、(b)はブラシ毛の拡大断面図、(c)は柄部材 の拡大断面図である。

【図2】本発明の歯間ブラシの他の例を示す平面図であ

【図3】従来の歯間ブラシの平面図である。 【符号の説明】

- 1 歯間ブラシ
- 2 ブラシ部材
- 3 柄部材





PAT-NO:

JP411033042A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 11033042 A

TITLE:

INTERDENTAL BRUSH

PUBN-DATE:

February 9, 1999

INVENTOR - INFORMATION:

NAME

HAMANO, TOSHIHISA HASEGAWA, AKIRA

ASSIGNEE - INFORMATION:

NAME

COUNTRY

KK G C DENTAL PROD

N/A

APPL-NO:

JP10018246

APPL-DATE:

January 12, 1998

INT-CL (IPC): A61C015/00, A46B005/00 , A46D001/00

# ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an antibacterial interdental brush which

prevents the growth of harmful microorganisms such as bacteria and mold.

SOLUTION: In an interdental brush 1, in which a brush member 2 comprising a

brush part in which bristles 5 are each twisted with a metallic wire over a

predetermined length from its end and a wire part is buried in a handle member

3 by a predetermined length from the terminal of the wire part, at least the

bristles 5 contain 0.1 to 5.0 wt.% antibacterial zeolite shown as an inorganic

antibacterial agent, in a thermoplastic synthetic resin.

COPYRIGHT: (C) 1999, JPO